PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-319634

(43)Date of publication of application: 16.11.2001

(51)Int.CI.

H01M 2/16 H01M 10/40

(21)Application number: 2001-110899

(71)Applicant: CELGARD INC

(22)Date of filing:

10.04.2001

(72)Inventor: ZHANG ZHANGMING

(30)Priority

Priority number: 2000 546266

Priority date: 10.04.2000

Priority country: US

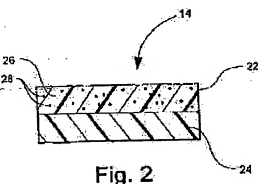
(54) SEPARATOR FOR HIGH ENERGY CHARGING LITHIUM BATTERY

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a separator for a high energy lithium charging battery capable of preventing a short circuit caused by the growth of

dendritic crystals from an anode.

SOLUTION: The separator for the high energy lithium charging battery comprises at least one ceramic composite layer 22 containing a mixture of inorganic particles 28 in a matrix material 26 and formed so as to at least hinder growth of the dendritic crystals and to prevent the electrical short circuit, and at least one finely porous polymer layer 24 formed so as to hinder an ion current between the anode and a cathode.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

26.04.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2001-319634 (P2001 - 319634A)

(43)公開日 平成13年11月16日(2001.11.16)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

テーマコード(容考)

H01M 2/16 10/40 H01M 2/16 10/40 5H021

5H029

審査請求 未請求 請求項の数12 OL (全 5 頁)

(21)出願番号

特顧2001-110899(P2001-110899)

(22)出願日

平成13年4月10日(2001.4.10)

(31)優先権主張番号 09/546266

(32)優先日

平成12年4月10日(2000.4.10)

(33) 優先権主張国

米国(US)

(71)出願人 500108987

セルガード、インコーポレイテッド アメリカ合衆国ノースカロライナ州28273, シャーロット, サウス・レイクス・ドライ

ヴ 13800

(72)発明者 ツェンミン・ツァン

アメリカ合衆国ノースカロライナ州28270, シャーロット、レディ・キャンディス・レ

イン 10314

(74)代理人 100099623

(外2名) 弁理士 奥山 尚一

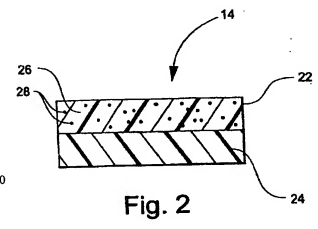
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 高エネルギー充電型リチウム電池用セパレーター

(57)【要約】

【課題】 アノードからの樹枝状結晶成長による短絡を 防止した高エネルギー充電型リチウム電池のためのセパ レーターを提供する。

【解決手段】 マトリックス材料26中の無機粒子28 の混合物を含み、少なくとも樹枝状結晶成長を阻止し、 電気的短絡を防止するように構成されている少なくとも 一つのセラミック複合層22と、アノードとカソードの 間のイオン流を阻止するように構成されている少なくと も一つのポリマー微細多孔性層 2 4 とを含む高エネルギ 10 一充電型リチウム電池用セパレーターを提供する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 マトリックス材料中に無機粒子の混合物 を含み、少なくとも樹枝状結晶成長を阻止し、電気的短 絡を防止するように構成されている少なくとも一つのセ ラミック複合層と、

アノードとカソードの間のイオン流を阻止するように構 成されている少なくとも一つのポリマー微細多孔性層と を含む高エネルギー充電型リチウム電池用セパレータ

上記混合物が、20重量%から95重量10 【請求項2】 %の間の上記無機粒子と、5重量%から80重量%の間 の上記マトリックス材料とを含む請求項1に記載のセパ レーター。

上記無機粒子が、SiO2と、Al203 【請求項3】 と、CaCO3と、TiO2と、SiS2と、SiPO4な どと、これらの混合物とからなる群から選ばれる請求項 1に記載のセパレーター。

【請求項4】 上記マトリックス材料が、ポリエチレン オキサイドと、ポリビニリデンフルオライドと、ポリテ トラフルオロエチレンと、ポリウレタンと、ポリアクリ 20 ロニトリルと、ポリメチルメタクリレートと、ポリテト ラエチレングリコールジアクリレートと、これらの共重 合体と、これらの混合物とからなる群から選ばれる請求 項1に記載のセパレーター。

上記ポリマー微細多孔性層が、ポリオレ 【請求項5】 フィン系膜である請求項1に記載のセパレーター。

上記ポリオレフィン系膜が、ポリエチレ 【請求項6】 ン膜である請求項6に記載のセパレーター。

【請求項7】 少なくとも一つのセラミック複合層また はコーティングであって、該層またはコーティングが、30 Si 02, Al203, CaCO3, Ti 02, Si S2, S i PO4など、これらの混合物から選ばれる20~95 重量%の無機粒子の混合物と、ポリエチレンオキサイ ド、ポリビニリデンフルオライド、ポリテトラフルオロ エチレン、これらの共重合体、およびこれらの混合物か らなる群から選ばれる5~80重量%のマトリックス材 料とを含む少なくとも一つのセラミック複合層またはコ ーティングと、

20~80%の範囲の多孔率、0.02から2μmの範 囲の平均空孔サイズおよび15から150秒の範囲のガ40 ーレー数を有する、少なくとも一つのポリオレフィン系 微細多孔性層とを含む高エネルギー充電型リチウム電池 用のセパレーター。

【請求項8】 上記無機粒子が、0.001から24μ mの範囲の平均粒子サイズを有する請求項7に記載のセ パレーター。

【請求項9】 上記無機粒子が、Si 02、A 1203、 CaCO3、およびこれらの混合物からなる群から選ば れる請求項7に記載のセパレーター。

【請求項10】

2

デンフルオライドおよび/またはポリエチレンオキサイ ドと、これらの共重合体と、これらの混合物とからなる 群から選ばれる請求項7に記載のセパレーター。

【請求項11】 リチウム金属またはリチウム合金、ま たはリチウム金属および/またはリチウム合金およびも う一つの材料の混合物を含有するアノードと、 カソードと、

上記アノードと上記カソードの間に配設された請求項 1 ~ 10 のいずれかに記載のセパレーターと、

上記セパレーターを介して上記アノードと上記カソード とをイオンにより連絡する電解質とを含む高エネルギー 充電型リチウム電池。

【請求項12】 少なくとも一つのセラミック複合層ま たはコーティングであって、該層またはコーティング ns, Si 02, A 1203, Ca CO3, Ti 02, Si S2、SiPO4など、これらの混合物から選ばれる20 ~95重量%の無機粒子の混合物と、ポリエチレンオキ サイド、ポリピニリデンフルオライド、ポリテトラフル オロエチレン、これらの共重合体およびこれらの混合物 からなる群から選ばれる5~80重量%のマトリックス 材料とを含み、該層またはコーティングが少なくとも樹 枝状結晶成長を阻止し電気的短絡を防止するように構成 されている、少なくとも一つのセラミック複合層または コーティングと、

20~80%の範囲の多孔率、0.02から2μmの範 囲の平均空孔サイズ、および15から150秒の範囲の ガーレー数を有し、アノードとカソードの間のイオン流 を阻止するように構成されている少なくとも一つのポリ オレフィン系微細多孔性層とを含むエネルギー貯蔵系用 セパレーター。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】高エネルギー充電型リチウム 電池用のセパレーターおよび高エネルギー充電型リチウ ム電池が本明細書において開示される。

[0002]

【従来の技術】髙エネルギー充電型リチウム電池は、少 なくとも372ミリアンペアー時間/グラム(mAh/ g) エネルギー容量のアノードを有する。このようなア ノードは、例えば、リチウム金属と、リチウム合金(例 えばリチウムアルミニウム)と、リチウム金属もしくは リチウム合金、および炭素、ニッケル、銅等の材料の混 合物とを含む。このようなアノードは、リチウムインタ ーカレーション化合物またはリチウム挿入化合物のみの アノードを除く。

【0003】リチウム金属電池またはリチウム合金電池 は、困難な安全性の問題があるため、一次セルとして以 外の商業的利用はうまくできていない。

【0004】前出のアノードの使用と関連する困難は、 上記マトリックス材料が、ポリピニリ50 繰り返しの充電-放電サイクルの後に生じるリチウム樹 枝状結晶(デンドライト)成長から主として派生する。 (樹枝状結晶成長は、いかなるリチウム電池についても 潜在的な問題であるが、上述の高エネルギーアノードに おける問題の深刻さは、当業界で公知であるように他の リチウムアノード(例えば、他の純粋な炭素インターカ レーションアノード)における問題よりも大きい問題で ある)。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】リチウム樹枝状結晶が成長し、セパレーターに侵入する場合には、電池の内部10短絡が起きる(アノードとカソードの間の直接的な接触はいずれも「電気的な短絡」と呼ばれ、樹枝状結晶により起こされる接触は、電気的な短絡の一タイプである)。極めて小さい樹枝状結晶により引き起こされる一部の短絡(すなわち、ソフトな短絡)は、電池のサイクル効率を低下させるだけである。他の短絡は、結果として、リチウム充電型電池にとって、深刻な安全な問題であるリチウム電池の熱的暴走を生じさせることもある。

【0006】このようなアノードからの樹枝状結晶成長をコントロールできないことが問題として残り、これら20のアノードを持つセル、特に液体有機電解質セルの商品化を制約している。

[0007]従って高エネルギー充電型リチウム電池を 改善するニーズが存在する。

【0008】本発明は、高エネルギー充電型リチウム電池用のセパレーターおよび対応する電池を指向する。

[0009]

【課題を解決するための手段】このセパレーターは、少なくとも一つのセラミック複合層および少なくとも一つのポリマーの微細多孔性層を含む。このセラミック複合 30層は、無機粒子とマトリックス材料の混合物を含む。このセラミック複合層は、少なくとも樹枝状結晶成長を阻止し、電気的短絡を防止するように構成されている。このポリマー層は、熱的暴走の場合に少なくともアノードとカソードの間のイオン流を阻止するように構成されている。

【0010】本発明を例示する目的で、図面において、本発明の好適な態様が示される。しかしながら、本発明は、示されている明確な構造および明確な装置に限定されるものでないことは理解されるべきである。

[0011]

【発明の実施の形態】図を参照すると、図1には、リチ ルカーボネート)、EC/E ウム金属電池(またはセル)10が示されている。同様 ネート)、EC/EMC/D の番号が同様の要素を示している。リチウム金属セル1 C/DMC/DEC/PE、0は、リチウム金属アノード12と、カソード14と、 E/PCを含む。ボリマーマアノード12とカソード14の間に配設されたセパレー ター16を含み、これらはすべて缶20の内にパッケー ジされる。図示されているセル10は、円筒形セルまた TFE (PVDF:テトラヒトジされる。図示されているセル10は、円筒形セルまた TFE (PVDF:クロロトは「ジェリーロール」セルであるが、本発明はこれに限 AN (ポリアクリロニトリルられない。他の構造、例えば、角柱セル、ボタンセルま50 チレンオキサイド)を含む。

4

たはポリマーセルも含まれる。加えて、電解質は示され ていない。この電解質は、液体(有機あるいは無機)ま たはゲル(またはポリマー)であってよい。便宜上、本 発明は、液体有機電解質を持つ円筒形セルについて記述 されているが、それに限定されずに、他のセルタイプ (例えば、エネルギー貯蔵システム(系)、複合セルお よびキャパシター)および構成においても使用される。 [0012] アノード12は、372mAh/g以上、 好ましくは700mAh/g以上、最も好ましくは10 00mAH/g以上のエネルギー容量を有するべきであ る。アノード12は、リチウム金属箔またはリチウム合 金箔 (例えばリチウムアルミニウム合金) 、またはリチ ウム金属および/またはリチウム合金と炭素(例えばコ ークス、グラファイト)、ニッケル、銅等の材料の混合 物とから構成される。アノード12は、リチウムを含有 するインターカレーション化合物またはリチウムを含有 する挿入化合物からだけでは製造されない。

【0013】カソード14は、アノードと適合性のある、いかなるカソードでもよく、インターカレーション化合物、挿入化合物または電気化学活性ポリマーを含む。好適なインターカレーション材料は、例えば、 MoS_2 、 FeS_2 、 MnO_2 、 TiS_2 、 $NbSe_3$ 、 $LiCoO_2$ 、 $LiNiO_2$ 、 $LiMn_2O_4$ 、 $V6O_{13}$ 、 $V2O_5$ 、および $CuCl_2$ を含む。好適なポリマーは、例えば、ポリアセチレン、ポリピロール、ポリアニリンおよびポリチオペン(polythiopene)を含む。

【0014】この電解質は、液体またはゲル(またはポ リマー) であってよい。典型的には、この電解質は主と して塩と媒体からなる(例えば、液体電解質において は、媒体は溶剤と呼ばれ、ゲル電解質においては、媒体 はポリマーマトリックスであってよい)。この塩はリチ ウム塩であってよい。このリチウム塩は、例えば、L i PF6, LiAsF6, LiCF3SO3, LiN (CF3 SO3) 3、LiBF6、およびLiClO4、BETTE 電解質 (3M Corp. (Minneapolis MN)から市販されている)およびこれらの組み合わせ を含む。溶剤は、例えば、エチレンカーボネート(E C)、プロピレンカーボネート(PC)、EC/PC、 2-MeTHF (2-メチルテトラヒドロフラン) /E 40 C/PC、EC/DMC (ジメチルカーボネート)、E C/DME (ジメチルエタン)、EC/DEC (ジエチ ルカーポネート)、EC/EMC (エチルメチルカーボ ネート)、EC/EMC/DMC/DEC、EC/EM C/DMC/DEC/PE、PC/DME、およびDM E/PCを含む。ポリマーマトリックスは、例えば、P **VDF (ポリピニリデンフルオライド)、PVDF: T** HF (PVDF:テトラヒドロフラン)、PVDF:C TFE (PVDF: クロロトリフルオロエチレン)、P AN (ポリアクリロニトリル)、およびPEO(ポリエ

6

【0015】図2を参照すると、セパレーター16が示 されている。セパレーター16は、セラミック複合層2 2とポリマー微細多孔性層を含む。セラミック複合層 は、少なくとも電気的短絡(例えば、アノードとカソー ドとの直接的あるいは物理的接触)を防止し、樹枝状結 晶成長を阻止するように構成されている。ポリマー微細 多孔性層は、熱的暴走時に少なくとも、アノードとカソ ードとの間のイオン電導(または流れ)を阻止(あるい はシャットダウン)するように構成されている。セパレ ーター16のセラミック複合層22は、セルが電流を所 10 望する量で発生するようにアノードとカソードとの間の イオン流を与えるのに充分な電導性でなければならな い。層22および層24は相互によく接着し、剥離は起 こってはならない。層22および層24は、ラミネーシ ョン、共押し出しまたはコーティング法により形成され る。セラミック複合層22は、コーティングまたは分離 した層であってよく、いずれも 0.001μ mから50 μ m、好ましくは 0.01μ mから 25μ mの範囲の厚 さを有する。ポリマー微細多孔性層24は、5μmから $50\,\mu\mathrm{m}$ 、好ましくは $12\,\mu\mathrm{m}$ から $25\,\mu\mathrm{m}$ の範囲の厚20さを有する好ましくは分離した膜である。セパレーター 16の全体の厚さは、5μmから100μmの範囲、好 ましくは 12μ mから 50μ mの範囲である。

【0016】セラミック複合層22は、全体に分散され た無機粒子28を有するマトリックス材料26を含んで なる。セラミック複合層22は、非多孔性である(いく つかの孔が電解質との接触で一度生成する可能性はある が、層22のイオン電導性は、主にマトリックス材料2 6と粒子28の選択に依存することを理解すべきであ る)。層22のマトリックス材料26は、少なくとも機30 能において、前出のポリマーマトリックス(すなわち電 解質の媒体に関する前述のもの)と異なる。すなわち、 マトリックス材料26は、樹枝状結晶成長を防止するこ とにより一部電気的短絡を防止するセパレーターのコン ポーネントであり、それに対してポリマーマトリックス は、セル内で電流を電導する解離塩を入れた媒体に限定 される。加えて、マトリックス材料26は、また、前出 のポリマーマトリックス(例えば電解質塩を保持する) と同じ機能も果たす。マトリックス材料26は、セラミ ック複合層 2 2 の約 5~8 0 重量%を含み、無機粒子 2 40 8は、層22のほぼ20~95重量%を形成する。好ま しくは、複合層22は30~75重量%の無機粒子を含 む。最も好ましくは、複合層22は40~60重量%の 無機粒子を含む。

【0017】マトリックス材料26は、イオン電導性あるいはイオン非電導性であってよく、リチウムポリマー電池または固体電解質電池での使用に示唆されているいかなるゲル形成性ポリマーも使用される。マトリックス材料26は、例えばポリエチレンオキサイド(PEO)、ポリビニリデンフルオライド(PVDF)、ポリ50

テトラフルオロエチレン(PTFE)、ポリウレタン、ポリアクリロニトリル(PAN)、ポリメチルメタクリレート(PMMA)、ポリテトラエチレングリコールジアクリレート、これらの共重合体、およびこれらの混合物から選ばれる。好ましいマトリックス材料は、PVDFおよび/またはPEO、およびこれらの共重合体である。PVDF共重合体は、PVDF:HFP(ポリピニリデンフルオライド:ヘキサフルオロプロピレン)、およびPVDF:CTFE(ポリピニリデンフルオライド:クロロトリフルオロエチレン)を含む。最も好まはいマトリックス材料は、23重量%未満のCTFEを持つPVDH:HFPと、任意のタイプのPEOと、およびこれらの混合物とを含む。

【0018】無機粒子28は、通常、非電導性であると考えられるが、固執はしないが、本発明者らには、これらの粒子は、電解質と接触すると超電導性の表面を発現し、セパレーター16の電導性を改善(抵抗を低下させる)するように思える。無機粒子28は、例えば、二酸化ケイ素(SiO_2)、酸化アルミニウム($A1_2O_3$)、炭酸カルシウム($CaCO_3$)、二酸化チタン(TiO_2)、 SiS_2 、 $SiPO_4$ など、またはこれらの混合物から選ばれる。好ましい無機粒子は、 SiO_2 、 $A1_2O_3$ 、および $CaCO_3$ である。この粒子は、 0.01μ mから 25μ mの範囲、最も好ましくは、 0.01μ mから 2μ mの範囲の平均粒子サイズを有する。

【0019】微細多孔性ポリマー層24は、任意の市販 の微細多孔性膜(例えば単層あるいは多層)、例えばC elgard Inc. (Charlotte Nor thCarolina). Asahi Chemica l (Tokyo Japan) およびTonen (To kyo Japan) により製造されている膜からな る。層24は、20~80%の範囲、好ましくは28~ 60%の範囲の多孔率を有する。層24は、0.02か ら 2 μmの範囲、好ましくは 0.08から 0.5 μmの 範囲の平均空孔サイズを有する。層24は、15から1 50秒、好ましくは30から80秒の範囲のガーレー (Gurley) 数を有する。 (ガーレー数とは、31 cm (12.2インチ) 水柱において、10cm3の空 気が6. 4cm²(1平方インチ)の膜を通るのに要す る時間を言う)。層24は、好ましくはポリオレフィン 系である。好ましいポリオレフィンは、ポリエチレンお よびポリプロピレンを含む。ポリエチレンが最も好まし 61

【0020】前出のセパレーターは、主として高エネルギー充電型リチウム電池での使用に設計されているが、 樹枝状結晶成長が問題である他の電池系で使用されても よい。

【0021】前出を次の非限定的な実施例について更に

例示する。

[0022]

【実施例】60部の微細粒子の炭酸カルシウム、40部のPVDF:HFP(Kynar2801)を35℃で3時間、高剪断混合の下で100部のアセトン中に溶解する。この溶液を 15μ mフィルムにキャストする。室温でアセトンを蒸発した後、複合膜を2層(8μ m)のCelgard 2801膜と熱によりラミネートする。得られる複合シャットダウンセパレーターは、PE/複合膜/PEの構造および 30μ mの厚さを有する。10 [0023] 30部の二酸化ケイ素と、30部の炭酸カルシウムと、40部のPVDF:HFP(Kynar2801)とを35℃で3時間、高剪断混合の下で100

8

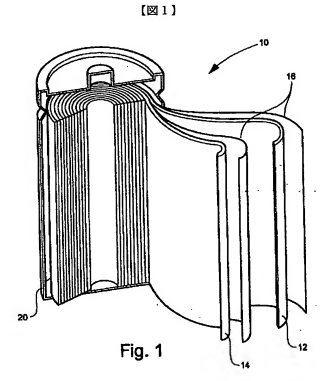
部のアセトン中に溶解する。この溶液をCelgardInc. 製の 23μ m層のポリエチレン微細多孔性層の上にキャストあるいはコートした。室温でアセトンを蒸発した後、このポリエチレン/複合膜は 38μ mの厚さを有していた。

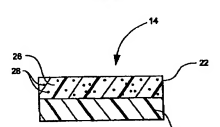
【0024】本発明は、その精神またはその本質的な属性からはずれることなく他の特定の形で実施されてもよく、従って、本発明の範囲を示すものとしては、上述の明細書よりも添付のクレームを参照すべきである。

【図面の簡単な説明】

【図1】リチウム金属電池の断面図を示す。

【図2】本発明に係るセパレーターの断面図を示す。





[図2]

-

Fig. 2

フロントページの続き

Fターム(参考) 5H021 BB12 CC03 CC04 EE04 EE15

EE21 EE22 EE23 HH00 HH01

40

нно2 нно3

5H029 AJ12 AK02 AK03 AK05 AK16

ALO6 ALO7 ALO8 AL12 AMO0

AMO3 AMO4 AMO5 AMO7 AM16

BJ02 BJ14 CJ22 DJ04 DJ13

DJ16 EJ05 EJ08 EJ12 EJ14

НЈ00 НЈ01 НЈ05 НЈ09